## **PCT**

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international





## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 5:
C12N 5/10, 15/12, 15/37
C12N 15/85, 15/89, A61K 48/00
A01K 67/027

(11) Numéro de publication internationale: WO 92/10563
(43) Date de publication internationale: 25 juin 1992 (25.06.92)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR91/00983

(22) Date de dépôt international: 9 décembre 1991 (09.12.91)

(30) Données relatives à la priorité: 90/15412 10 décembre 1990 (10.12.90) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): UNIVER-SITE PARIS VII [FR/FR]; 2, place Jussieu, F-75005 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PAULIN, Denise [FR/FR]; 7, rue de Montreuil, F-94300 Vincennes (FR). VICART, Patrick [FR/FR]; 22, chemin des Montquartiers, F-92130 Issy-les-Monlineaux (FR).

(74) Mandataire: CABINET ORES; 6, avenue de Messine, F-75008 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AT (brevet européen), BE (brevet européen), CH (brevet européen), DE (brevet européen), DK (brevet européen), ES (brevet européen), FR (brevet européen), GB (brevet européen), GR (brevet européen), IT (brevet européen), JP, LU (brevet européen), MC (brevet européen), NL (brevet européen), SE (brevet européen), US.

#### Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(54) Title: IMMORTALIZED CELL LINES AND APPLICATIONS THEREOF, ESPECIALLY FOR THE PRODUCTION OF DIFFERENTIATED CELLS

(54) Titre: LIGNEES DE CELLULES IMMORTALISEES ET LEURS APPLICATIONS, NOTAMMENT A LA PRODUC-TION DE CELLULES DIFFERENCIEES

#### (57) Abstract

Immortalized cell lines preserving the same properties as those of differentiated cells or primary precursors of the original donor, applications thereof as a system for the production of differentiated cells in large numbers and model for studying the physiopathology of the differentiated cells obtained. Application of said differentiated cells and/or precursors as an agent serving a preventive and/or therapeutic function, especially in the treatment of genetic diseases, and more particularly, myopathies. Said immortalized cell lines are obtained by appropriately transforming suitable primary cells, derived from the organ of a suitable animal such as a mammal or a bird, with a nucleic acid fragment comprising a suitable immortalizing viral oncoque, at least one fragment of the regulating zones of the vimentin human gene and optionally a gene lacking its promotor whose activity is readily detectable either by using a simple enzymatic test or because it imparts resistance to an antibiotic.

### (57) Abrégé

Lignées de cellules immortalisées conservant les mêmes propriétés que les cellules différenciées ou précurseurs primaires du donneur d'origine, leurs applications en tant que système de production de cellules différenciées en grand nombre et modèle d'étude de la physiopathologie des cellules différenciées obtenues. Application desdites cellules différenciées et/ou précurseurs comme agent à visée préventive et/ou thérapeutique, notamment dans le traitement des maladies génétiques, et plus particulièrement dans les myopathies. Lesdites lignées cellulaires immortalisées sont obtenues par transformation appropriée de cellules primaires convenables, -issues d'un organe d'animal approprié, notamment un mammifère ou un oiseau, -par un fragment d'acide nucléique comprenant un oncogène viral immortalisant approprié, au moins un fragment des régions régulatrices du gène humain de la vimentine et éventuellement un gène dépourvu de son promoteur, mais dont l'activité est aisément détectable soit par un test enzymatique simple, soit par le fait qu'il confère une résistance à un antibiotique.

## UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

<sup>+</sup> Toute désignation de "SU" produit ses effets dans la Fédération de Russie. On ignore encore si une telle désignation produit ses effets dans les autres Etats de l'ancienne Union soviétique.

## LIGNES DE CELLULES IMMORTALISEES ET LEURS APPLICATIONS. NOTAMMENT A LA PRODUCTION DE CELLULES DIFFERENCIEES.

La présente invention est relative à lignées de cellules immortalisées conservant les mêmes 5 propriétés que les cellules différenciées ou précurseurs primaires du donneur d'origine, à leurs applications en tant que système de production de cellules différenciées en grand nombre et en tant que modèle d'étude de physiopathologie des cellules différenciées obtenues.

10 La présente invention est également relative à l'application desdites cellules différenciées et/ou précurseurs comme agent à visée préventive et/ou thérapeutique, notamment dans le traitement des maladies génétiques, et plus particulièrement dans les myopathies.

15 Les lignées cellulaires immortalisées de l'Art antérieur ne permettent pas d'obtenir des cellules différenciées ayant les mêmes propriétés que les cellules qui se différencient normalement dans l'organisme vivant, pour former notamment un organe ; de plus, les lignées cellulaires immortalisées décrites dans l'Art antérieur 20 sont spécifiques d'un organe ou d'un type cellulaire.

La Demande Internationale PCT WO 89/09816, au nom de MASSACHUSSETS INSTITUTE OF TECHNOLOGY décrit, par exemple, une lignée cellulaire immortalisée produite par incorporation dans des cellules précurseurs appropriées, d'un gène stimulateur de multiplication, qui est capable de permettre auxdites cellules de se multiplier, lequel gène est contrôlé par un facteur externe. Plus spécifiquement, cette Demande PCT décrit une lignée cellulaire 30 immortalisée produite par incorporation, dans cellules du système nerveux embryonnaire, d'un vecteur rétroviral comprenant un gène de multiplication, correspond au domaine sensible à la température de souche tsA58 du virus SV40 et un gène résistant à un médicament, notamment à un antibiotique. 35

30

Toutefois, le modèle proposé dans cette Demande internationale PCT est spécifique des cellules nerveuses ; de plus, il comprend un vecteur rétroviral, comprenant un promoteur viral, qui comporte un certain nombre d'inconvénients, notamment les risques liés à la présence d'un fragment d'origine virale.

Les Inventeurs se sont, en conséquence, donné pour but de pourvoir à des lignées de cellules immortalisées, permettant l'obtention de cellules différenciées présentant les caractéristiques des cellules différenciées obtenues normalement à partir de cellules primaires, quelle que soit la cellule d'origine.

La présente invention a pour objet des lignées cellulaires immortalisées, caractérisées en ce qu'elles sont obtenues par transformation appropriée de cellules organe d'animal primaires convenables, -issues d'un approprié, notamment un mammifère ou un oiseau, - par un fragment d'acide nucléique comprenant un oncogène viral immortalisant approprié, au moins un fragment des régions régulatrices du gène humain de la vimentine et éventuel-20 lement un gène dépourvu de son promoteur, mais dont l'activité est aisément détectable soit par un test enzymatique simple, soit par le fait qu'il confère une résistance à un antibiotique, lequel gène permet la sélection des transformants. 25

Selon un mode de réalisation avantageux desdites lignées cellulaires, l'oncogène viral immortalisant est choisi dans le groupe qui comprend l'oncogène T/t de SV40, l'oncogène  $ts_T/\Delta t$  de SV40, l'oncogène  $T/\Delta t$  de SV40 et la région du gène immortalisant de l'adénovirus, du virus Eptsein-Barr ou du virus herpétique.

Conformément à l'invention, le fragment des régions régulatrices du gène humain de la vimentine est, de préférence, le promoteur de la vimentine et plus particulièrement le fragment d'acide nucléique du promoteur

30

de la vimentine, compris entre les bases -830 et +93 de la séquence régulatrice de la vimentine.

Selon une disposition avantageuse de ce mode de réalisation, le fragment d'acide nucléique du promo-5 teur de la vimentine comprend les bases -830 à -529 et/ou le fragment -540 à -140, situés en amont du site cap.

Un tel fragment d'acide nucléique hybride (oncogène grand T de SV 40 associé au promoteur de la vimentine) a notamment été décrit dans la Demande de 10 Brevet européen n° 90402009.6 et est notamment incorporé dans un plasmide dénommé pHuVim830-T/t.

Dans la présente invention, on entend par gène grand T, le gène qui exprime à la fois la protéine T et la protéine t (symbolisé T/t), alors que le gène  $T/\Delta t$  n'exprime que la protéine grand T ( $\Delta t$  correspond à la délétion du gène petit t).

Les Inventeurs ont mis au point une séquence qui contient le gène grand T thermosensible (ts) <sup>tS</sup>T/Δt et le promoteur de la vimentine, laquelle séquence a l'avantage de n'exprimer conditionnellement que la protéine grand T et d'être activée par le promoteur de la vimentine; de plus, ce gène grand T est modifié de manière à être thermosensible. Cette séquence peut notamment être insérée dans un plasmide, dénommé par les Inventeurs phuVim830-<sup>tS</sup>T/Δt.

Les lignées cellulaires conformes à l'invention, en raison de l'association fragment d'ADN codant pour l'antigène T du virus SV40 et promoteur de la vimentine, -qui constitue l'activateur du gène immortalisant associé-, présentent un certain nombre d'avantages, notamment liés à la présence du promoteur de la vimentine.

La vimentine est un polypeptide que l'on retrouve dans les cellules dérivées du mésenchyme. Il s'agit d'une protéine de structure des cellules ; le gène de la vimentine joue notamment un rôle dans la croissance

cellulaire, la différenciation et le développement cellulaire.

La combinaison gène d'expression de l'antigène T du SV40 et promoteur de la vimentine a notamment 1 avantage de permettre un contrôle spécifique de la différenciation cellulaire :

- l'activation du gène de l'antigène T est réalisée par le promoteur de la vimentine, en présence d'un agent mitogène approprié, éventuellement associé à des protéines qui se fixent sur un site du promoteur de la vimentine; il en ressort qu'en l'absence d'agent mitogène, le promoteur de la vimentine est réprimé,
- l'antigène T lui-même, lorsqu'il est produit, active le promoteur de la vimentine, par action sur 15 certains sites du promoteur de la vimentine sur lesquels peuvent se fixer des protéines activatrices (AP1, c-fos, NK-KB) et l'antigène T lui-même.

Une telle combinaison a également l'avantage de ne pas être spécifique vis-à-vis d'une cellule ou d'un 20 organe, mais au contraire de permettre l'immortalisation de n'importe quelle cellule, tout en gardant les potentialités de différenciation de la cellule immortalisée.

La combinaison gène d'expression de l'antigène T sensible à la chaleur et promoteur de la vimentine, a 25 de plus l'avantage de permettre un double contrôle, tant au niveau de l'antigène T lui-même (température d'activation, 34°C par exemple) que du promoteur de la vimentine (répression lorsque l'antigène T n'est plus fonctionnel), cette combinaison ayant de plus l'avantage 30 de ne pas contenir le gène t, évitant ainsi des perturbations au niveau de la membrane cellulaire.

Selon un autre mode de réalisation avantageux desdites lignées, les cellules primaires sont avantageusement choisies dans le groupe qui comprend les cellules musculaires précurseurs de mammifère et plus parti-

culièrement les myoblastes, les cellules épithéliales de mammifère et les cellules endothéliales de mammifère.

Conformément à l'invention, les cellules musculaires précurseurs sont, de préférence, choisies dans 5 le groupe qui comprend les myoblastes normaux de souris, les myoblastes mutants de souris et les myoblastes mutants humains.

Les myoblastes mutants de souris sont avantageusement choisis dans le groupe qui comprend des myoblastes de dysgénésie musculaire, notamment dénommés myoblastes mdg et mdx et les myoblastes mutants humains sont
notamment choisis dans le groupe qui comprend les
cellules DMD et les cellules STEINERT.

La lignée de cellules immortalisées conforme à 1'invention est avantageusement obtenue par transfection des cellules primaires appropriées par un plasmide choisi dans le groupe qui comprend le plasmide pHuVim830-<sup>ts</sup>T/Δt, le plasmide pHuVim830-T/Δt et le plasmide pHuVim830-T/t.

Conformément à l'invention :

- 20 la lignée, dénommée HVM, est obtenue par transfection de myoblastes normaux de souris par un plasmide pHuVim830-<sup>ts</sup>T/Δt et a été déposée sous le n° I-1019 en date du 7 décembre 1990 auprès de la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes tenue par l'INSTITUT 25 PASTEUR.
- la lignée dénommée HVMd est obtenue par transfection de myoblastes mutants mdg de souris par un plasmide pHuVim830-<sup>tS</sup>T/Δt et a été déposée sous le n° I-1020 en date du 7 décembre 1990 auprès de la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes tenue par l'INSTITUT PASTEUR.

Selon une autre disposition avantageuse de ce mode de réalisation, la lignée cellulaire est obtenue par microinjection d'une séquence linéaire d'acide nucléique appropriée, obtenue à partir d'un plasmide choisi dans le groupe qui comprend le plasmide pHuVim830-tsT/Δt, le

25

plasmide pHuVim830-T/Δt et le plasmide pHuVim830-T/t, dans des cellules primaires convenables.

Conformément à l'invention, la lignée dénommée par microinjection d'un plasmide obtenue HVE 5 pHuVim830-T/t linéarisé dans des cellules endothéliales humaines du cordon ombilical et a été déposée sous le nº I-1016 en date du 3 décembre 1990 auprès de Collection Nationale de Cultures de Microorganismes tenue par l'INSTITUT PASTEUR.

On obtient ainsi des lignées cellulaires pré-10 sentant un taux de multiplication élevé.

On peut en outre citer, à titre d'exemples non limitatifs, comme autres lignées conformes à l'invention, des cellules endothéliales porcines (aorte), des cellules endothéliales de lapin (veine marginale de l'oreille), cellules épithéliales mammaires de lapin, cellules épithéliales de l'oviducte bovin, des cellules mésangiales du rein de souris, des cellules endothéliales de cerveau de souris, des cellules musculaires humaines normales et dystrophiques. 20

La présente invention a également pour objet un procédé d'obtention de cellules musculaires (myotubes) différenciées, caractérisé en ce qu'il comprend étapes suivantes :

- (a) culture d'une lignée cellulaire musculaire immortalisée, conforme à l'invention, comprenant un plasmide contenant un oncogène viral immortalisant thermosensible, notamment le plasmide pHuVim830- $^{ts}$ T/ $\Delta$ t, milieu approprié, contenant une quantité appropriée de sérum d'un animal convenable, à une température comprise entre 34°C et 36°C, permettant l'expression conditionnelle d'une protéine virale, et notamment de l'antigène tsT et une multiplication cellulaire importante ;
- modification đe la température (b) cellules en culture à une température comprise entre 38°C et 40°C, associée, éventuellement, à une modification du

milieu de culture, notamment par diminution de la concentration en sérum dudit milieu et/ou utilisation d'un sérum d'un animal différent de celui de l'étape (a); et

(c) obtention de cellules différenciées en grand nombre par culture desdites cellules dans les conditions appropriées à la différenciation de l'étape (b).

Dans les cellules différenciées ainsi obtenues (stade myotubes), le promoteur de la vimentine est 10 réprimé et la protéine T n'est pas fonctionnelle.

En variante, le procédé d'obtention de cellules musculaires (myotubes) différenciées comprend les étapes suivantes :

- (a) culture d'une lignée cellulaire musculaire immortalisée, conforme à l'invention, comprenant un plasmide contenant un oncogène viral immortalisant, notamment un plasmide choisi dans le groupe qui comprend le plasmide pHuVim830-T/t et le plasmide pHuVim830-T/Δt, sur un milieu approprié, contenant une quantité convenable de 20 sérum d'un animal convenable, à une température appropriée notamment 37°C;
  - (b) modification du milieu de culture, notamment par diminution de la concentration en sérum dudit milieu;
- (c) obtention de cellules différenciées en grand nombre par culture desdites cellules dans les conditions appropriées à la différenciation de l'étape (b).
- La présente invention a également pour objet 30 un procédé d'obtention de cellules épithéliales ou endothéliales différenciées, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
- (a) culture d'une lignée cellulaire épithéliale ou endothéliale, conforme à l'invention en présence
   35 d'un agent d'activation approprié, qui conditionne l'expression d'une protéine virale appropriée et

WO 92/10563

notamment de l'antigène T en présence du promoteur de la vimentine et permet une multiplication cellulaire importante;

- (b) transfert de ladite lignée immortalisée 5 dans un milieu dépourvu en agent d'activation et/ou à une température comprise entre 37°C et 40°C; et
  - (c) obtention de cellules différenciées en grand nombre.

Selon un mode de mise en oeuvre avantageux 10 dudit procédé, l'agent d'activation est notamment choisi dans le groupe qui comprend l'antigène T lui-même et des agents mitogènes appropriés.

Selon une disposition avantageuse de ce mode de mise en oeuvre, l'agent mitogène est notamment choisi dans le groupe qui comprend les sérums, les facteurs de croissance tels que le PDGF, l'EGF ou le FGF, l'interleukine II, les interférons et la phytohémaglutinine (PHA).

Lorsque l'agent d'activation consiste en 20 l'antigène T lui-même, il agit sur certains sites du promoteur de la vimentine et active ainsi le promoteur ; puis, le promoteur activé active ensuite l'antigène T.

Lorsque l'agent d'activation consiste en du sérum, ce dernier agit plus particulièrement sur les pro-25 téines AP1, c-fos et NF-KB, qui se fixent sur l'acide nucléique du promoteur de la vimentine au niveau notamment des bases -707, -693, -197, -195 et -227, permettant au gène codant pour l'antigène T, d'exprimer ledit antigène.

La présente invention a également pour objet les cellules différenciées obtenues par l'un quelconque des procédés d'obtention de cellules différenciées décrits ci-dessus.

Les cellules différenciées ou précurseurs 35 conformes à l'invention trouvent notamment application comme agent à visée préventive, vaccin par exemple,

notamment par adjonction d'un fragment d'acide nucléique d'un virus approprié et/ou comme agent à visée thérapeutique, notamment par adjonction d'un fragment d'acide nucléique dit "correcteur", plus spécifiquement dans le traitement de maladies génétiques, par exemple les myopathies.

En effet, dans de telles cellules, le promoteur de la vimentine est réprimé; de plus, elles n'expriment plus l'antigène T.

La présente invention a également pour objet un agent à visée préventive et/ou thérapeutique, caractérisé en ce qu'il comprend au moins une cellule différenciée conforme à l'invention, éventuellement modifiée par adjonction d'un fragment d'acide nucléique approprié et 15 éventuellement associée à au moins un véhicule pharmaceutique approprié.

La présente invention a également pour objet un agent à visée préventive et/ou thérapeutique, caractérisé en ce qu'il comprend au moins une lignée cellulaire conforme à l'invention, éventuellement modifiée par adjonction d'un fragment d'acide nucléique approprié et éventuellement associée à au moins un véhicule pharmaceutique approprié.

La présente invention a, de plus, pour objet un modèle d'étude et d'identification des systèmes biochimiques dont l'expression nucléaire, cytoplasmique ou membranaire est impliquée dans la prolifération et la différenciation cellulaire des cellules musculaires, épithéliales, endothéliales ou nerveuses, caractérisé en ce qu'il est constitué par une lignée cellulaire conforme à l'invention.

La présente invention a, en outre, pour objet une séquence d'acide nucléique, caractérisée en ce qu'elle comprend successivement :

- une séquence codant pour l'antigène grand T de SV40, ne comportant pas le fragment codant pour

l'antigène petit t, laquelle séquence est thermosensible, ou un fragment de celle-ci;

- une séquence comprenant au moins un fragment des régions régulatrices du gène humain de la vimentine et notamment au moins un fragment du promoteur de la vimentine humaine, d'une longueur de 830 paires de bases à partir du site cap ou un fragment de celle-ci, notamment le fragment -830 à -529 et/ou le fragment -540 à -140, en amont dudit site cap; et, éventuellement

- un gène, dépourvu de son promoteur, mais dont l'activité est aisément détectable soit par un test enzymatique simple, soit par le fait qu'il confère une résistance à un antibiotique.

Une telle séquence peut notamment être insérée 15 dans un vecteur approprié, notamment un plasmide, lequel vecteur est apte à immortaliser une lignée cellulaire appropriée; un tel plasmide a été dénommé, comme précisé plus haut, pHuVim830-tsT/Δt par les Inventeurs.

La présente invention a, de plus, pour objet une méthode de production d'un mammifère transgénique non humain, caractérisée en ce qu'elle comprend l'introduction d'un plasmide choisi dans le groupe qui comprend le plasmide pHuVim830-T/t, le plasmide pHuVim830-T/Δt et le plasmide pHuVim830-tsT/Δt dans un mammifère non humain à un stade embryonnaire précoce.

La présente invention a également pour objet un mammifère transgénique non humain, caractérisé en ce qu'il est obtenu par la méthode ci-dessus décrite, et en ce que les cellules comprenant le plasmide choisi dans le groupe qui comprend le plasmide pHuVim830-T/t, le plasmide pHuVim830-T/t et le plasmide pHuVim830-tsT/ $\Delta$ t, peuvent se différencier normalement in vivo, tout en pouvant produire des cellules immortalisées in vitro.

Outre les dispositions qui précèdent, 35 l'invention comprend encore d'autres dispositions, qui ressortiront de la description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de mise en oeuvre du procédé objet de la présente invention.

Il doit être bien entendu, toutefois, que ces exemples sont donnés uniquement à titre d'illustration de l'objet de l'invention, dont ils ne constituent en aucune manière une limitation.

## Exemple 1 : Préparation des plasmides.

1) Plasmide pHuVim830-T/t

Ce plasmide est décrit dans la Demande de Brevet européen 90402009.6 ; il exprime l'antigène grand 10 T et l'antigène petit t. Le fragment -830 - +93 du promoteur de la vimentine est cloné dans un plasmide pUC 18 ; les clones sont obtenus par digestion de la séquence 5' du gène de la vimentine au niveau du site de l'enzyme de 15 restriction Pvu II. Le plasmide pUC 18 contenant le fragment d'ADN du promoteur de la vimentine est linéarisé par l'enzyme de restriction Xba I ; on obtient une extrémité 3' cohésive, qui est ajustée de manière à obtenir une extrémité franche, puis on lie le fragment d'ADN du promoteur de la vimentine ainsi obtenu avec le fragment 20 d'ADN de l'antigène T, par ligation de l'extrémité 3' Xba I du promoteur avec l'extrémité Sfi I du fragment SV40. Les extrémités BamH I 5' et 3' sont liées en présence de T4 ligase. Les séquences codant pour l'antigène T sont ainsi sous le contrôle de la région régulatrice de la 25 vimentine de 830 paires de bases.

2) Plasmide pHuVim830-tST/Δt :

Ce plasmide contient la séquence codant pour l'antigène grand T dans laquelle les nucléotides 4630 à 4900 ont été retirés. Ce plasmide n'exprime plus la protéine t et l'expression de la protéine T est thermosensible. Cette thermosensibilité est obtenue à l'aide d'une mutation au niveau du nucléotide 3505.

Le plasmide qui n'exprime que la protéine T, 35 est activé par le gène de la vimentine humaine. La séquence codant pour l'antigène T commence en position 5234 et s'arrête en position 2533 ; ce fragment est généré par digestion de l'ADN de SV40 par les enzymes de restriction suivantes : Sfi I, (position 5234) et BamH I (position 2533). La figure 1 décrit plus précisément ce plasmide, qui comprend successivement un fragment de 830 paires de bases du promoteur humain de la vimentine, la séquence codant pour l'antigène T et le plasmide pUC18.

10 Exemple 2 : Production de lignées cellulaires musculair s précurseurs conformes à l'invention et cellules musculaires différenciées, obtenues à partir de ces lignées.

a- Lignées cellulaires musculaires précurseurs:

Les myoblastes immortalisés sont obtenus par 15 transfection avec le plasmide p $HuVim-ts_T/\Delta t$  décrit cidessus, à 34°C dans un milieu DMEM contenant du sérum de veau foetal à 20 %. Dans ces conditions, toutes les cellules expriment l'antigène T (figures 2A et 2B), indiquant qu'elles ont toutes intégrées le plasmide ; en 20 effet, à 34°C la protéine grand T fonctionnelle induit la multiplication et l'immortalisation de la cellule. Ces représentent l'immunofluorescence et 2B 2A indirecte obtenue, lorsqu'une lignée cellulaire immortalisée, réalisée à partir de myoblastes normaux (figure 25 2A) ou de myoblastes mdg (figure 2B), est mise en contact avec des anticorps monoclonaux anti-protéine T ; à 34°C, tous les noyaux cellulaires expriment l'antigène T.

La synthèse de la protéine grand T est carac-30 térisée après électrophorèse d'extraits myoblastiques après couplage avec des anticorps spécifiques dirigés contre ladite protéine T. La quantité de protéine T est similaire dans les myoblastes normaux et dans les myoblastes mdg.

35 L'analyse de l'ADN génomique révèle que le gène recombinant est intégré (figures 3A et 3B). Ces

30

35

figures représentent l'intégration du plasmide pHuVim830tsT/At dans les cellules musculaires. L'ADN des cellules immortalisées est traité par l'enzyme de restriction Hinc II, puis est soumis à une électrophorèse sur gel, suivie d'un transfert sur bande de nitrocellulose ; on procède ensuite à une incubation avec une sonde d'ADN marquée au <sup>32</sup>P (<sup>32</sup>P dCTP), correspondant au fragment codant pour l'antigène T (les 632 derniers nucléotides du gène SV40 T (Amersham Multiprime kit) ; si le fragment est effectivement intégré, on observe une bande d'environ 10 1 kb (figure 3A : muscle normal, souche sauvage ; figure 3B : muscle mdg, dysgénésie musculaire g).

Le temps de doublement de ces cellules immortalisées est d'environ 24 heures.

b- obtention de cellules musculaires différen-15 ciées :

Les lignées cellulaires obtenues ci-dessus, sont mises dans des conditions de différenciation appropriées à savoir à 39°C, dans un milieu DMEM contenant du sérum de cheval à 10 %.

La thermosensibilité de l'expression l'antigène T conduit à une augmentation de la différenciation terminale, lorsque l'antigène T est réprimé. Dans ces conditions de différenciation (39°C, milieu DMEM 25 contenant du sérum de cheval à 10 %), les cellules mononucléées (myoblastes) non fusionnées expriment protéine T alors que les myoblastes fusionnés (myotubes multinucléés) n'expriment pas la protéine T, indiquant la répression du promoteur de la vimentine au stade myotubes.

Les souris normales et les souris présentant dysgénésie musculaire (souris dites mda). capables de former des myotubes. Deux clones ont plus particulièrement été étudiés HMV pour les myoblastes normaux et HMVd pour la dysgénésie musculaire.

15

20

2. Caractéristiques des cellules différenciées obtenues :

L'apparition de sarcomères normaux, de triades et du couplage excitation-contraction sont des marqueurs de la différenciation terminale des cellules musculaires en culture.

Les cellules différenciées obtenues à partir de la lignée immortalisée de souris normales se contractent spontanément en culture et leur organisation sarcomérique peut être visualisée, alors que dans les myotubes immortalisés obtenus conformément à l'invention, l'organisation sarcomérique est peu développée. Contrairement aux myotubes immortalisés normaux conformes à l'invention, le courant calcique de type L n'est pas retrouvé dans les cellules différenciées mdg.

Exemple 3 : Production de lignées cellulaires endothéliales conformes à l'invention et cellules différenciées, obtenues à partir de ces lignées.

a. Immortalisation de cellules endothéliales : Les cellules endothéliales de porc et de lapin sont recueillies, à partir d'échantillons de sang, par ponction veineuse dans des tubes héparinisés suivie d'une centrifugation sur Ficoll (d=1,09). Les cellules endothéliales humaines sont recueillies, après une digestion limitée à la collagénase, des veines du cordon ombilical ou des vaisseaux du cerveau ; ces cellules sont mises en culture dans des récipients de culture recouverts de gélatine, avec un milieu DMEM supplémenté avec du sérum de veau foetal à 10 %, de la glutamine à 2 mM et des 30 antibiotiques, incubées à 37°C en atmosphère humidifiée contenant 10 % de CO2.

Entre 500 et 2000 cellules sont individuellement microinjectées dans leurs noyaux, avec un plasmide pHuVim830-T/t linéarisé (environ 3,5 kb), tel que décrit dans la Demande de Brevet européen n° 90402009.6, savoir comprenant le gène codant pour l'antigène

complet de SV40 (grand T et petit t) et la séquence comprise entre les nucléotides -830 et +93 du promoteur de la vimentine, linéarisé par digestion Sph I/BamH I dudit plasmide à une concentration de 2 ng/µl dans un tampon Tris-EDTA. La microinjection de ce plasmide dans le noyau desdites cellules est suivie de l'intégration et de l'expression de l'antigène grand T dans les cellules dérivées. La quantité injectée est d'environ deux fois supérieure à la taille du noyau.

10 2. Caractéristiques de la multiplication cellulaire:

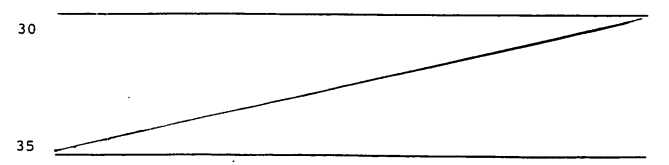
L'efficacité du clonage est testée sur des plaques contenant 50 puits de culture de 10 mm de diamètre, lesquels puits sont inoculés avec 1-10 cellules.

15 Les courbes de croissance sont établies à partir de trois plaques, en utilisant des cellules COS comme référence.

La croissance dans un milieu semi-solide est réalisée comme décrit par GIMBRONE et al. (Cell, 1976, 9, 685-693), avec du DMEM supplémenté en sérum de veau foetal à 10 %.

Trois semaines après la microinjection, des foyers multicouches de cellules apparaissent dans toutes les cultures primaires, envahissant les cellules résiduelles. De tels foyers n'apparaissent jamais dans les cultures contrôle, dans lesquelles la monocouche confluente de cellules subit une dégénération spontanée en 3 à 5 semaines.

Les caractéristiques des lignées cellulaires



obtenues sont résumées dans le tableau I ci-après :

	optenues sont res	unces dans a	C CUDICAG I	CT GDTG.	<del></del>
	COMPORTEMENT CELLULAIRE	ENDOTHELIUM LAPIN	ENDOTHELIUM PORC	ENDOTI HUM/	HELIUM AIN
5		·		Clone 1	Clone CEH
	Nombre de passages	60	20	15	15
	Temps de double- ment (SVF 10 %)	20h	36h	66h	32h
10	Temps de double- ment (SVF 5 %)	34h	40h	-	35h
	Temps de double- ment (SVF 0,1 %)	41h	-	-	-
15	Capacité de clonage	+	+	+	+
	Présence de foyers	+	-	-	_ `
	Croissance dans milieu semi-solide	+	-	-	-

20

25

30

L'antigène T intranucléaire est identifié à l'aide d'un anticorps monoclonal de souris et un anticorps de lapin anti-souris conjugué avec un de la fluorescéine, après fixation à l'éthanol-acétone (7/3), pendant 6 minutes à 20°C; les filaments intermédiaires sont détectés par immunofluorescence indirecte en présence d'un anticorps monoclonal de souris anti-vimentine (Amersham); la mise en évidence du facteur VIII est réalisée comme décrit dans Little et al.(J. Pathol., 1986, 149, 89-95), en utilisant un anticorps de lapin anti-facteur VIII (Zymed Laboratories)

La figure 4 représente l'immunofluorescence indirecte obtenue, lorsqu'une lignée cellulaire immorta-lisée, réalisée à partir de cellules endothéliales immortalisées, est mise en contact avec des anticorps monoclonaux anti-protéine T.

L'analyse de l'ADN génomique révèle que le gène recombinant est intégré (figure 5). Cette figure représente l'intégration du plasmide pHuVim830T/t dans les cellules : l'ADN des cellules immortalisées est traité par l'enzyme de restriction Hinc II, puis est soumis à une électrophorèse sur gel, suivie d'un transfert sur bande de nitrocellulose ; on procède ensuite à une incubation avec une sonde d'ADN marquée au 32p (32p dCTP), correspondant au fragment codant pour l'antigène T (les 632 derniers nucléotides du gène SV40 T (Amersham Multiprime kit) ; si le fragment est effectivement intégré, on observe une bande d'environ 1 kb.

b. Arrêt de la multiplication desdites lignées immortalisées :

Dès que l'on transfert les cellules immortalisées telles que préparées ci-dessus, sur un milieu dépourvu en sérum ou contenant moins de 1 % de sérum, lesdites cellules gardent les propriétés caractéristiques des cellules endothéliales, notamment la production de 20 facteur VIII.

Exemple 4 : Production de lignées cellulaires épithéliales conformes à l'invention et cellules différenciées, obtenues à partir de ces lignées.

- a. Immortalisation de cellules :
- 25 . les cellules épithéliales de glande mammaire de lapin sont obtenues après digestion de ces tissus par la collagénase ;

. les cellules épithéliales d'oviductes bovins sont récoltées après lavage des oviductes avec un milieu 30 DMEM.

Les cellules sont microinjectées comme décrit à l'exemple 3, ci-dessus.

Les caractéristiques des lignées cellulaires obtenues sont résumées dans le tableau II ci-après :

35

•			
	COMPORTEMENT CELLULAIRE	EPITHELIUM MAMMAIRE LAPIN	EPITHELIUM D'OVIDUCTE BOVIN
5	Nombre de passages	55	30
	Temps de double- ment (SVF 10 %)	22h	20h
	Temps de double- ment (SVF 5 %)	22h	22h
10	Temps de double- ment (SVF 0,1 %)	35h	-
	Capacité de clonage	+	+
	Présence de foyers	-	-
15	Croissance dans milieu semi-solide	+	-
- 1		<u> </u>	<del></del>

b.Arrêt de la multiplication desdites lignées immortalisées :

Dès que l'on transfert les cellules immortalisées telles que préparées ci-dessus, sur un milieu dépourvu en sérum ou contenant moins de 1 % de sérum, lesdites cellules gardent les propriétés caractéristiques des cellules épithéliales, notamment la détection des filaments intermédiaires, par immunofluorescence indirecte en présence d'un anticorps monoclonal de souris anti-kératine.

De telles cellules immortalisées trouvent notamment application pour servir de cellules nourricières aux embryons de bovins lors du sexage des embryons.

# Exemple 5 : Souris transgénique.

On microinjecte 70 oeufs au stade une cellule avec un fragment linéarisé du plasmide pHuVim830-<sup>ts</sup>T/Δt puis on transfert lesdits oeufs dans les oviductes de 35 souris. L'analyse en ADN des cellules de la queue par la

méthode de Southern montre que 3 jeunes souris sont transgéniques. Les souris transgéniques obtenues expriment le gène T de SV40 et trouvent notamment application dans l'étude dans la tumorigénécité *in vivo* et comme source de cellules immortalisées, dans la mesure où le promoteur HuVim830 est inductible en culture *in vitro*.

Le croisement d'une souris transgéniques "VimT" avec un mutant mdg ou un mutant mdx conduit à un animal dont les cellules mises en culture sont à la fois immortelles et portent la mutation précitée.

10

Ainsi que cela ressort de ce qui précède, l'invention ne se limite nullement à ceux de ses modes de mise en oeuvre, de réalisation et d'application qui viennent d'être décrits de façon plus explicite; elle en embrasse au contraire toutes les variantes qui peuvent venir à l'esprit du technicien en la matière, sans s'écarter du cadre, ni de la portée, de la présente invention.

ile: PCT!

MICRO-ORGANISMES
Feuille facultative relative au micro-organisme mentionné en page 5 , ligne 22 de la description i
A. IDENTIFICATION DU DÉPOT :
D'autres dépôts sont identifiés sur une feuille supplémentaire 3 🔀
Nom de l'Institution de dépôt +
Collection Nationale de Cultures de Microorganismes
Adresse de l'institution de dépôt (y compris le code postai et le pays) 4
25 rue du Docteur Roux, 75724 PARIS Cédex 15 (FRANCE)
Date du dépôt 6 N° d'ordre 6
7 décembre 1990 , I-1019
B. INDICATIONS SUPPLÉMENTAIRES 7 (à ne remplir que si nécessaire). Une feuille séparée est jointe pour la suite de ces renseignements
"En ce qui concerne les désignations dans lesquelles un brevet européen est demandé, un échantillon du microorganisme déposé ne sera accessible, jusqu'à la publication de la mention de délivrance du brevet européen ou jusqu'à la date à laquelle la demande sera rejetée, retirée ou réputée retirée, que par la remise d'un échantillon à un expert désigné par le requérant. (Règle 28.4) de la CBE)".
C. ÉTATS DÉSIGNÉS POUR LESQUELS LES INDICATIONS SONT DONNÉES 3 (ai les indications ne sont pas données pour
C. ÉTATS DESIGNES POUR LESQUELS LES INDICATIONS SONT SONTESSES (STATS DESIGNES)
ETATS-UNIS
EUROPE JAPON
ORFOR
D. INDICATIONS FOURNIES SÉPARÉMENT * (à ne remplir que si nécessaire)
Les indications énumérées ci-après seront soumises ultérieurement au Bureau international 9 (apécifier la nature générale des indi-
cations p. ex., «No d'ordre du dépôt»)
E. La présente feuille a été reçue avec la demande internationale torsque celle-cl a été déposée (à vérifien par l'office récepteur)
(Fonctionnaire autorize) DE MAEGD
Date de réception (en provenance du déposant) par le Bureau international In
(Fonctionnaire autorisé)

Formulaire PCT/RO/134 (Janvier 1981)

21

No de la demande internati : 1/e: PCT/

·	AICRO- RGANISMES
Feuille facultative relative au micro-organisme ment	tionné en page 5 , ligne 28
A. IDENTIFICATION DU DEPOT :	
D'autres dépôts sont identifiés sur une feuille su	upplémentaire 3 🔀
Nom de l'institution de dépôt +	
Collection Nationale de	Cultures de Microorganismes
Adresse de l'institution de dépôt (y compris le code 25 rue du Docteur Roux,	75724 PARIS Cédex 15 (FRANCE)
Date du dépôt é	Nº d'ordre •
7 décembre 1990	I-1020
8. INDICATIONS SUPPLÉMENTAIRES ! (à ne renseignements	e rempiir que si nécessaire). Une feuille séparée est jointe pour la suite de ces
est demandé, un échantillon o jusqu'à la publication de la ou jusqu'à la date à laquello	mations dans lesquelles un brevet européen du microorganisme déposé ne sera accessible, mention de délivrance du brevet européen le la demande sera rejetée, retirée ou réputée l'un échantillon à un expert désigné par le la CRE)".
C. ÉTATS DÉSIGNÉS POUR LESQUELS LES IN tous les États désignés)  ETATS-UNIS	NDICATIONS SONT DONNÉES 3 (si les indications ne sont pas données pour
EUROPE JAPON	
D. INDICATIONS FOURNIES SÉPARÉMENT + (	(à ne remplir que si nécessaire)
Les indications énumérées ci-après seront soumises cations p. ex., «No d'ordre du dépôts)	ultérieurement au Bureau international * (spécifier la nature générale des indi-
La présente feuille a été reçue avec la demande	is internationale lorsque celle-ci a été déposée (à Friter par l'office recepteur)
	0 9 DEC. 1991
Date de réception (en provenance du déposant)	(Fonctionnaire autorise) DEMAEGD  par le Bureau international 1"
	(Fonctionnaire autorisé)

22 No de la demande internat

ıle:	PCT/

MICRO-ORGANISMES			
Feuille facultative relative au micro-organisme mentionné en page	6 , ligne 7 de la description 1		
A. IDENTIFICATION DU DÉPOT I			
D'autres dépôts sont identifiés sur une feuille supplémentaire 3			
Nom de l'institution de dépôt 4			
Collection Nationale de Culture	es de Microorganismes		
Adresse de l'institution de dépôt (y compris le code postal et le pay	s) <sup>4</sup>		
25 rue du Docteur Roux, 75724 P	PARIS Cédex 15 (FRANCE)		
Date du dépôt *	Nº d'ordre 4		
3 décembre 1990	I-1016		
B. INDICATIONS SUPPLÉMENTAIRES : (à no remplir que s renseignements	ni nécessaire). Une feuille séparée est jointe pour la suite de ces		
"En ce qui concerne les désignations dans lesquelles un brevet européen est demandé, un échantillon du microorganisme déposé ne sera accessible, jusqu'à la publication de la mention de délivrance du brevet européen ou jusqu'à la date à laquelle la demande sera rejetée, retirée ou réputée retirée, que par la remise d'un échantillon à un expert désigné par le requérant. (Règle 28.4) de la CBE).			
C. ÉTATS DÉSIGNÉS POUR LESQUELS LES INDICATIONS tous les États désignés)	SONT DONNÉES : (si les indications ne sont pas données pour		
ETATS-UNIS EUROPE JAPON	·		
D. INDICATIONS FOURNIES SÉPARÉMENT * (à ne remplir qu	ue si nécessaire)		
Les indications énumérées ci-après seront soumlees ultérieurement cations p. ex., «No d'ordre du dépôt»)	t au Bureau international * (spécifier la nature générale des indi-		
E. La présente feuille a été reçue avec la demande internationale	e lorsque celle-ci a été déposée (à vérifier par l'office récepteur)		
Date de réception (en provenance du déposant) par le Bureau	Fonctionnaire extorisé)  E. DEMAEGD.  International 1"		
	Fonctionnaire autorisé)		

### REVENDICATIONS

- 1. Lignées cellulaires immortalisées, caractérisées en ce qu'elles sont obtenues par transformation appropriée de cellules primaires convenables, -issues d'un organe d'animal approprié, notamment un mammifère ou un oiseau, par un fragment d'acide nucléique comprenant un oncogène viral immortalisant approprié, au moins un fragment des régions régulatrices du gène humain de la vimentine et éventuellement un gène dépourvu de son promoteur, mais dont l'activité est aisément détectable soit par un test enzymatique simple, soit par le fait qu'il confère une résistance à un antibiotique.
- 2. Lignées cellulaires selon la revendication 1, caractérisées en ce que l'oncogène viral immortalisant est choisi dans le groupe qui comprend l'oncogène T/t de SV40, l'oncogène tsT/Δt de SV40, l'oncogène T/Δt de SV40 et la région du gène immortalisant de l'adénovirus, du virus Eptsein-Barr ou du virus herpétique.
- 3. Lignées cellulaires selon la revendication 20 1 ou la revendication 2, caractérisées en ce que le fragment des régions régulatrices du gène humain de la vimentine est, de préférence, le promoteur de la vimentine et plus particulièrement le fragment d'acide nucléique du promoteur de la vimentine, compris entre les bases -830 25 et +93 de la séquence régulatrice de la vimentine.
  - 4. Lignées cellulaires selon la revendication 3, caractérisées en ce que le fragment d'acide nucléique du promoteur de la vimentine comprend les bases -830 à -529 et/ou le fragment -540 à -140, situés en amont du site cap.
  - 5. Lignées cellulaires selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisées en ce que les cellules primaires sont avantageusement choisies dans le groupe qui comprend les cellules musculaires précurseurs de mammifère et plus particulièrement les myoblastes, les

cellules épithéliales de mammifère et les cellules endothéliales de mammifère.

- 6. Lignées cellulaires selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisées en ce que les cellules musculaires précurseurs sont choisies dans le groupe qui comprend les myoblastes normaux de souris, les myoblastes mutants de souris et les myoblastes mutants humains.
- 7. Lignées cellulaires selon l'une quelconque 10 des revendications 1 à 6, caractérisées en ce qu'elles sont obtenues par transfection de cellules primaires appropriées par un plasmide choisi dans le groupe qui comprend le plasmide pHuVim830-tsT/Δt, le plasmide pHuVim830-T/Δt et le plasmide pHuVim830-T/t
- 8. Lignée cellulaire selon la revendication 7, dénommée HVM, caractérisée en ce qu'elle a été obtenue par transfection de myoblastes normaux de souris par un plasmide pHuVim830-tsT/Δt et a été déposée sous le n° I-1019 en date du 7 décembre 1990 auprès de la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes tenue par l'INSTITUT PASTEUR.
  - 9. Lignée cellulaire selon la revendication 7, dénommée HVMd, caractérisée en ce qu'elle a été obtenue par transfection de myoblastes mutants mdg de souris par un plasmide pHuVim830-tsT/Δt et a été déposée sous le n° I-1020 en date du 7 décembre 1990 auprès de la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes tenue par l'INSTITUT PASTEUR.
- 10. Lignées cellulaires selon l'une quelconque 30 des revendications 1 à 6, caractérisées en ce qu'elles sont obtenues par microinjection d'une séquence linéaire d'un acide nucléique appropriée, obtenue à partir d'un plasmide choisi dans le groupe qui comprend le plasmide pHuVim830-tsT/Δt, le plasmide pHuVim830-T/Δt et le plas-35 mide pHuVim830-T/t, dans des cellules primaires convenables.

- 11. Lignée cellulaire selon la revendication 10, dénommée HVE, caractérisée en ce qu'elle a été obtenue par microinjection d'un plasmide pHuVim830-T/t linéarisé dans des cellules endothéliales humaines du cordon ombilical et a été déposée sous le n° I-1016 en date du 3 décembre 1990 auprès de la Collection Nationale de Cultures de Microorganismes tenue par l'INSTITUT PASTEUR.
- 12. Procédé d'obtention de cellules musculaires (myotubes) différenciées, caractérisé en ce qu'il 10 comprend les étapes suivantes :
- (a) culture d'une lignée de cellules musculaires selon l'une quelconque des revendications 5 à 9, comprenant un plasmide contenant un oncogène viral immortalisant thermosensible, sur un milieu approprié contenant une quantité appropriée de sérum d'un animal convenable, à une température comprise entre 34°C et 36°C, permettant l'expression conditionnelle d'une protéine virale, et notamment de l'antigène <sup>ts</sup>T et une multiplication cellulaire importante;
- 20 (b) modification de la température des cellules en culture à une température comprise entre 38°C et
  40°C, associée, éventuellement, à une modification du
  milieu de culture, notamment par diminution de la concentration en sérum dudit milieu et/ou utilisation d'un
  25 sérum d'un animal différent de celui de l'étape (a); et
  - (c) obtention de cellules différenciées en grand nombre par culture desdites cellules dans les conditions appropriées à la différenciation de l'étape (b).
- 13. Procédé d'obtention de cellules musculaires (myotubes) différenciées, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
- (a) culture d'une lignée cellulaire musculaire immortalisée selon l'une quelconque des revendications 5
   35 à 9, comprenant un plasmide contenant un oncogène viral immortalisant, notamment un plasmide choisi dans le

35

nine (PHA).

groupe qui comprend le plasmide pHuVim830-T/t et le plasmide pHuVim830-T/ $\Delta$ t, sur un milieu approprié, contenant une quantité convenable de sérum d'un animal convenable, à une température appropriée notamment 37°C;

- (b) modification du milieu de culture, notamment par diminution de la concentration en sérum dudit milieu;
- (c) obtention de cellules différenciées en grand nombre par culture desdites cellules dans les 10 conditions appropriées à la différenciation de l'étape (b).
  - 14. Procédé d'obtention de cellules épithéliales ou endothéliales différenciées, caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes :
- (a) culture d'une lignée cellulaire épithéliale ou endothéliale selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, 7, 10 ou 11, en présence d'un agent d'activation approprié qui conditionne l'expression d'une protéine virale appropriée et notamment de l'antigène T 20 en présence du promoteur de la vimentine et permet une multiplication cellulaire importante;
  - (b) transfert de ladite lignée immortalisée dans un milieu dépourvu en agent d'activation et/ou à une température comprise entre 37°C et 40°C; et
- 25 (c) obtention de cellules différenciées en grand nombre.
  - 15. Procédé selon la revendication 14, caractérisé en ce que l'agent d'activation est notamment choisi dans le groupe qui comprend l'antigène T lui-même et des agents mitogènes appropriés.
  - 16. Procédé selon la revendication 14, caractérisé en ce que l'agent mitogène est notamment choisi dans le groupe qui comprend les sérums, les facteurs de croissance tels que le PDGF, l'EGF ou le FGF, l'interleukine II, les interférons et la phytohémagluti-

PCT/FR91/00983

15

- 17. Cellules différenciées, caractérisées en ce qu'elles sont obtenues par l'un quelconque des procédés d'obtention de cellules différenciées selon l'une quelconque des revendications 12 à 16.
- 18. Agent à visée préventive et/ou thérapeutique, caractérisé en ce qu'il comprend au moins une cellule différenciée selon la revendication 17, éventuellement modifiée par adjonction d'un fragment d'acide nucléique approprié et éventuellement associée à au moins 10 un véhicule pharmaceutique approprié.
  - 19. Agent à visée préventive et/ou thérapeutique, caractérisé en ce qu'il comprend au moins une lignée cellulaire selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, éventuellement modifiée par adjonction d'un fragment d'acide nucléique approprié et éventuellement associée à au moins un véhicule pharmaceutique approprié.
- 20. Modèle d'étude et d'identification des systèmes biochimiques dont l'expression nucléaire, cytoplasmique ou membranaire est impliquée dans la prolifération et la différenciation cellulaire des cellules musculaires, épithéliales, endothéliales ou nerveuses, caractérisé en ce qu'il est constitué par une lignée cellulaire selon l'une quelconque des revendications 1 à 11.
- 21. Séquence d'acide nucléique, caractérisée 25 en ce qu'elle comprend successivement :
  - une séquence codant pour l'antigène grand T de SV40, ne comportant pas le fragment codant pour l'antigène petit t, laquelle séquence est thermosensible, ou un fragment de celle-ci ; et
- une séquence comprenant au moins un fragment du promoteur de la vimentine humaine, d'une longueur de 830 paires de bases à partir du site cap ou un fragment de celle-ci, notamment le fragment -830 à -529 et/ou le fragment -540 à -140, en amont du site cap; et, éven-35 tuellement

- un gène, dépourvu de son promoteur, mais dont l'activité est aisément détectable soit par un test enzymatique simple, soit par le fait qu'il confère une résistance à un antibiotique.
- 22. Vecteur d'expression, caractérisé en ce qu'il comprend une séquence d'acide nucléique selon la revendication 19, lequel vecteur est apte à immortaliser une lignée cellulaire appropriée.
  - 23. Méthode de production d'un mammifère transgénique non humain, caractérisée en ce qu'elle comprend l'introduction d'un plasmide choisi dans le groupe qui comprend le plasmide pHuVim830-T/t, le plasmide pHuVim830-T/Δt et le plasmide pHuVim830-tsT/Δt dans un mammifère non humain à un stade embryonnaire précoce.
- 24. Mammifère transgénique non humain, caractérisé en ce qu'il est obtenu par la méthode selon la revendication 23, et en ce que les cellules comprenant le plasmide choisi dans le groupe qui comprend le plasmide pHuVim830-T/t, le plasmide pHuVim830-T/Δt et le plasmide pHuVim830-tsT/Δt, peuvent se différencier normalement in vivo, tout en pouvant produire des cellules précurseurs immortalisées in vitro.

1/2

# FIG. 1

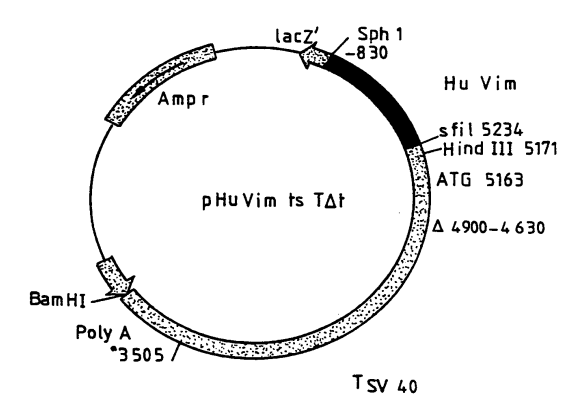


FIG.2A

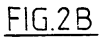


FIG. 4

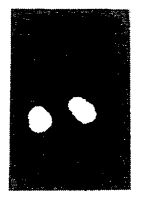


FIG.3A



FIG.3B



FIG.5

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/FR91/00983

International Application No PCT/FR91/00983				
	IFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classif			
According	to international Patent Classification (IPC) or to both National Patent Classi	onal Classification and IPC		
IPC	. C12N 5/10; C12N 15/12; C12N 1 C12N 15/89: A61K 48/00; A01K	15/3/; CIZN 15/05 67/027		
U12N 15/89; A61K 48/00; AUTK 6//UZ/				
Minimum Documentation Searched 7				
Classificati	on System	Classification Symbols		
IPC <sup>5</sup>	C12N			
	Documentation Searched other the to the Extent that such Documents	han Minimum Documentation are included in the Fields Searched *		
	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Balancet to Claim No. 13	
Category *	Citation of Document, 11 with indication, where appr	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13	
Υ	WO, A, 8909816 (MASSACHUSETTS TECHNOLOGY) 19 October 19	989	1,18, 21-24	
۸	(cited in the application	1)	2,7,10,19	
Α			, 2,7,10,13	
Y	MOLECULAR AND CELLULAR BIOLOG volume 7, No. 11, Novembe		1,18, 21-24	
	<pre>pages 3905 - 3915; S.R. RITTLING ET AL.: "fu growth factor regulation promotor"</pre>			
Α	see the whole document		3,4,14	
A	GB, A, 2196985 (CONSEJO SUPER CIENTIFICAS) 11 May 1988 see abstract	IOR DE INVESTIGACIONES	1,2,7-10	
A	NUCLEIC ACIDS RESEARCH volume 17, No. 4, 1989, A pages 1619 - 1633;	•	1,3,4, 14,18-24	
	S.R. RITTLING ET AL.: "AP mediate serum inducibilit promotor" see abstract			
"A" doc	t categories of cited documents: 10 ument defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance	"T" later document published after the or priority date and not in conflicted to understand the principle invention	ct with the application but or theory underlying the	
filin	er document but published on or after the international g date	"X" document of particular relevant cannot be considered novel or	e; the claimed invention cannot be considered to	
whi	ument which may throw doubts on priority claim(s) or this cited to establish the publication date of another	involve an inventive step "Y" document of particular relevant	e; the claimed invention	
"O" doc	tion or other special reason (as specified) ument referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to involve a document is combined with one	en inventive step when the or more other such docu-	
oth "P" doc	or means  ument published prior to the international filing date but r than the priority date claimed	ments, such combination being of in the art.  "&" document member of the same of		
IV. CERT	IFICATION			
Date of the	Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this International Se	arch Report	
20 Ma	rch 1992 (20.03.92)	22 April 1992 (22.04.	92)	
Internation	al Searching Authority	Signature of Authorized Officer		
Europ	ean Patent Office			

III. DOCUME	Relevant to Claim No	
Category *	Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	
A	US, A, 4808532 (MARTHA R., STAMPFER) 28 February 1989 see abstract	14-17
A	EP, A, 0187556 (A PARTNERSCHIP OF HARVEY B. POLLARD ET AL.) 16 July 1986 see abstract	14–17
A	EP, A, 0227102 (WAKAMOTO PHARMACEUTICAL CO.) 1 July 1987 see abstract	12,13
A	EP, A, 0351921 (MERCK & CO. INC.) 24 January 1990 see abstract	23,24
		ŀ

#### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO. FR 9100983 SA 55114

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report.

The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent fice is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information. 20/03/92

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO-A-8909816	19-10-89	EP-A- JP-T-	0428519 3504799	29-05-91 24-10-91
GB-A-2196985	11-05-88	None		
US-A-4808532	28-02-89	None		
EP-A-0187556	16-07-86	US-A- JP-A-	4670394 61225128	02-06-87 06-10-86
EP-A-0227102	01-07-87	JP-A-	62153221	08-07-87
EP-A-0351921	24-01-90	JP-A-	2084121	26-03-90

RAPPORT DE RECEERCHE IN LERIALIONALE PCT/FR 91/00983 Domando Internationale No I. CLASSEMENT DE L'INVENTION (si piesieurs symboles de classification sont applicables, les indiquer tous) ? Scion la classification interestionnie des heuves (CIB) on à la fois selon is classification nationale et la CIB C12N15/85 C12N15/37; CIB 5 C12N5/10: C12N15/12; A01K67/027 A61K48/00; C12N15/89; II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultées Symboles de classification Système de classification CIB 5 C12N Documentation consuitée autre que la documentation minimale dans la mesure où de tels documents font partie des domaines sur lesquels la recherche a porté III. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 10 No. des revendications Identification des documents cités, avec indication, si nécessaire,12 Catégorie <sup>o</sup> visées 14 ées passages pertinents <sup>[3</sup> 1,18, WO,A,8 909 816 (MASSACHUSETTS INSTITUTE OF 21-24 TECHNOLOGY) 19 Octobre 1989 cité dans la demande 2,7,10, А 19 1,18, MOLECULAR AND CELLULAR BIOLOGY 21-24 vol. 7, no. 11, Novembre 1987, WASHINGTON pages 3905 - 3915; S.R.RITTLING ET AL.: 'functional analysis and growth factor regulation of the human vimentin 3,4,14 voir le document en entier 1,2,7-10 GB, A, 2 196 985 (CONSEJO SUPERIOR DE INVESTIGACIONES CIENTIFICAS) 11 Mai 1988 voir abrégé "T" document uitérieur publié postérieurement à la date de dépôt international ou à la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention O Catégories spéciales de documents cités:11 "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt interna-"X" document particulièrement pertinent; l'invention revenér-quée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive tional ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "Y" document particulièrement pertinent; l'Invention reven-diquée ne pest être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un on plusieurs autres documents de même nature, cette combi-"O" document se référant à une divelgation orale, à un usage, à une exposition on tous autres moyens anison étant évidente pour une personne du métier. ent anblié gyant la date de désôt international. Mais

postérieurement à la date de priorité revendiquée		"&" document qui fait partie de la même famille de brevets		
IV. CERTIFICATION				
	Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale		
•	20 MARS 1992	2 2 APR 1992'		
	Administration chargée de la recherche internationale	Signature du fonctionnaire autorisé		
	OFFICE EUROPEEN DES BREVETS	GURDJIAN D. h		

1

## Demande Internationale No

III. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS 14 (SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR I DEUXIEME FEUILLE)			
	NTS CONSIDERES COMME PERTINEZATO	No. des revendications visées <sup>18</sup>	
Catigorie *	NUCLEIC ACIDS RESEARCH vol. 17, no. 4, 1989, ARLINGTON VIRGINIA pages 1619 - 1633; S.R.RITTLING ET AL.: 'AP-1/jun binding sites mediate serum inducibility of the human vimentin	1,3,4, 14,18-24	
A .	promotor' voir abrégé  US,A,4 808 532 (MARTHA R.,STAMPFER) 28 Février 1989	14-17	
<b>A</b> .	voir abrégé  EP,A,O 187 556 (A PARTNERSCHIP OF HARVEY B.POLLARD ET AL.) 16 Juillet 1986	14-17	
A	voir abrégé EP,A,O 227 102 (WAKAMOTO PHARMACEUTICAL CO.) 1 Juillet 1987 voir abrégé	12,13	
A	EP,A,O 351 921 (MERCK & CO.INC.) 24 Janvier 1990 voir abrégé	23,24	
1			
	•		

# ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE FR RELATIF A LA DEMANDE INTERNATIONALE NO.

9100983 SA

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche internationale visé ci-dessus.

Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du

Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets. 20/03/92

Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
19-10-89	EP-A- JP-T-	0428519 3504799		-05-91 -10-91
11-05-88	Aucun			
28-02-89	Aucun			
16-07-86	US-A- JP-A-	4670394 61225128		-06-87 -10-86
01-07-87	JP-A-	62153221	08	-07-87
24-01-90	JP-A-	2084121	26	-03-90
	19-10-89  11-05-88  28-02-89  16-07-86	19-10-89 EP-A- JP-T-  11-05-88 Aucun  28-02-89 Aucun  16-07-86 US-A- JP-A-  01-07-87 JP-A-	19-10-89 EP-A- 0428519 JP-T- 3504799  11-05-88 Aucun  28-02-89 Aucun  16-07-86 US-A- 4670394 JP-A- 61225128  01-07-87 JP-A- 62153221	publication         famille de brevet(s)           19-10-89         EP-A- 0428519 29 JP-T- 3504799 24           11-05-88         Aucun           28-02-89         Aucun           16-07-86         US-A- 4670394 02 JP-A- 61225128 06           01-07-87         JP-A- 62153221 08